# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/003452

International filing date: 02 March 2005 (02.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-058614

Filing date: 03 March 2004 (03.03.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 24 March 2005 (24.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



# 日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application: 2004年 3月 3日

出願番号

特願2004-058614

Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-058614]

出 願 人 Applicant(s):

J S R 株式会社

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 2月 8日





COSL 9/08

ページ: 1/E

【書類名】特許願【整理番号】10993【提出日】平成16年 3月 3日【あて先】特許庁長官殿

【国際特許分類】

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【氏名】 小林 直一

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【氏名】 谷口 孝太

【発明者】

【住所又は居所】 東京都中央区築地五丁目6番10号 JSR株式会社内 【氏名】 但木 稔弘

【特許出願人】

【識別番号】 000004178 【氏名又は名称】 JSR株式会社

【代理人】

【識別番号】 100085224

【弁理士】

【氏名又は名称】 白井 重隆 【電話番号】 03-3580-5908

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 009564 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

 【物件名】
 明細書 1

 【物件名】
 要約書 1

# 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

- (1)重合体鎖に、アミノ基とアルコキシシリル基を有し、重量平均分子量が1,000  $\sim 9~0$ , 0~0~0である共役ジエン系(共)重合ゴム0. 5~3~5重量%、および
- (II) 重量平均分子量が100,000~2,000,000である共役ジエン系(共) 重合ゴム99.5~65重量%[ただし、(I)+(II)=100重量%] とを主成分とするゴム組成物。

#### 【請求項2】

(I)成分が、下記式(1)

$$(R^{1}-NH_{2})$$
 n
 $|$ 
 $P_{k}-S$  i  $-(OR^{2})$  m
 $|$ 
 $R^{3}_{4-(n+m+k)}$ 
 $(1)$ 

ここで、Pは共役ジエン単独もしくは共役ジエンと芳香族ビニル化合物とからなる<u>(共</u> )\_重合体鎖であり、 $R^1$ は炭素数 $1\sim 12$ のアルキレン基であり、 $R^2$ および $R^3$ は各々独 立に炭素数 $1\sim20$ のアルキル基またはアリール基であり、nは $1\sim2$ の整数であり、mは $1 \sim 2$  の整数でありそして k は $1 \sim 2$  の整数である、ただし n + m + k は  $3 \sim 4$  の整数 である、

ここで、P、 $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ の定義は上記式(1)に同じであり、jは $1\sim3$ の整 数であり、そしてhは1~3の整数である、ただしj+hは2~4の整数である、 で表される請求項1に記載のゴム組成物。

## 【請求項3】

(II) 成分が、重合体鎖に、アミノ基、アルコキシシリル基、エポキシ基、水酸基、ス ズ原子およびケイ素原子の群から選ばれた少なくとも1種を有する請求項1または2記載 のゴム組成物。

#### 【請求項4】

(I) ~ (II) 成分の合計量100重量部に対し、さらに伸展油を10~50重量部含 有する請求項1~3いずれかに記載のゴム組成物。

#### 【請求項5】

さらにシリカおよび/またはカーボンブラックを含み、その含有量が(I)~(II)成 分を含むゴム成分の合計量100重量部に対し1~150重量部である請求項1~4いず れかに記載のゴム組成物。

#### 【書類名】明細書

【発明の名称】ゴム組成物

#### 【技術分野】

## [0001]

本発明は、補強材としてシリカなどの無機充填材を配合した場合に、転がり抵抗が小さ く、ウェットスキッド性に優れ、十分な耐摩耗性および引張強度などを有する加硫ゴムと することができる共役ジエン系(共)重合ゴムを主成分とするゴム、このゴムと伸展油と を含む油展ゴムに関する。また、本発明は、これら共役ジエンジエン系ゴムまたは油展ゴ ムと無機充填材とを含有し、優れた加工性を有するゴム組成物に関する。このゴム組成物 からなる加硫ゴムは、特にタイヤトレッドとして有用である。

#### 【背景技術】

## [0002]

このところの自動車に対する低燃費化の要求にともない、転がり抵抗が小さく、耐摩耗 性および破壊特性に優れ、さらに、操縦安定性の代表的な指標であるウェットスキッド抵 抗が大きいタイヤ用ゴム組成物を調製することができる共役ジエン系(共)重合ゴムなど の原料ゴムが必要とされている。

#### [0003]

タイヤの転がり抵抗を低減するためには、加硫ゴムのヒステリシスロスを小さくすれば よい。このヒステリシスロスは各種の物性を指標として評価することができる。例えば、 50~80℃における反発弾性が大きい、50~80℃におけるtan♂が小さい、ある いはグッドリッチ発熱が小さい原料ゴムが好ましい。ヒステリシスロスの小さい原料ゴム としては、天然ゴム、イソプレンゴムおよびブタジエンゴムなどが挙げられるが、これら はウェットスキッド抵抗が小さいという問題を有する。

## [0004]

一方、近年、タイヤ用ゴム組成物において、補強剤としてシリカなどの無機充填材を使 用する、あるいは無機充填材とカーボンブラックとを併用する方法が提案されている。無 機充填材を使用し、あるいは無機充填材とカーボンブラックとを併用したタイヤトレッド では、転がり抵抗が小さく、ウェットスキッド抵抗に代表される操縦安定性に優れる。し かし、加硫ゴムの耐摩耗性および引張強度などに劣るという問題がある。そして、その一 因が、共役ジエン系(共)重合ゴムに対する無機充填材の親和性がカーボンブラックより も小さく、十分な補強効果が得られない点にあると考えられている。

## [0005]

本発明者らは、上記の課題に鑑みて、(I)重合体鎖に結合した第1級アミノ基とアル コキシシリル基とを有する共役ジオレフィン(共)重合ゴム、および(II)無機化合物を 含有するゴム・無機化合物複合体を提案した(特許文献1:特願2002-269587 号明細書)。そして、ここで使用される(I)共役ジオレフィン(共)重合ゴムは、重合 体鎖に第1級アミノ基とアルコキシシリル基を有し、かつ当該ゴムの重量平均分子量は、 通常、 $10万\sim200$ 万である。このため、上記(I)共役ジオレフィン(共)重合ゴム の、アルコキシシリル基は充填材となるシリカと、またアミノ基は充填材となるカーボン ブラックと反応して、これら充填材と親和性を有するゴム・無機化合物複合体が形成され 、この複合体を用いたゴム組成物は、タイヤや防振材として有用である。しかしながら、 特許文献1の(I) 共役ジオレフィン(共) 重合ゴムは、重量平均分子量が10万~20 0万と、通常のゴム同様に分子量が高いので、これらの充填材を配合すると、分子鎖中に 存在するアルコキシシリル基やアミノ基がシリカやカーボンブラックと反応し、混練り中 の溶融粘度が上昇し、ゴム加工性に劣り、その結果、製品不良率の上昇や製造コストの上 昇が問題となりやすい。

【特許文献1】特願2002-269587号明細書

# 【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明は、未加硫配合ゴムの加工性に優れ、加硫ゴムの耐摩耗性、耐ウエットスキッド 性に優れ、転がり抵抗が小であり、タイヤ用途、特に低燃費性かつ安全性重視のタイヤト レッド用として好適な共役ジエン系(共)重合ゴム組成物を提供することを目的とする。

# 【課題を解決するための手段】

## [0007]

本発明は、(I)重合体鎖に、アミノ基とアルコキシシリル基を有し、重量平均分子量が 1,000~90,000である共役ジエン系(共)重合ゴム(以下「(I)(共)重合ゴ ム」ともいう)0.5~35重量%、および

(II) 重量平均分子量が100,000~2,000,000である共役ジエン系(共) 重合ゴム (以下「 (II) 共重合ゴム J ] ともいう) 99.5~65重量%[ただし、( I ) + (II) = 1 0 0 重量%]

とを主成分とするゴム組成物に関する。

ここで、(I)成分としては、下記式(1)

$$(R^{1} - N H_{2}) n$$
 $| P_{k} - S i - (O R^{2}) m$ 
 $| R^{3}_{4-(n+m+k)}$ 

(1)

ここで、Pは共役ジエン単独もしくは共役ジエンと芳香族ビニル化合物とからなる(共  $\underline{\underline{)}}$ 重合体鎖であり、 $R^1$ は炭素数 $1\sim 12$ のアルキレン基であり、 $R^2$ および $R^3$ は各々独  $\overline{\phantom{a}}$  立に炭素数  $1\sim 2$  0 のアルキル基またはアリール基であり、 n は  $1\sim 2$  の整数であり、 mは $1 \sim 2$ の整数でありそしてkは $1 \sim 2$ の整数である、ただしn+m+kは $3 \sim 4$ の整数 である、

または下記式 (2)  
(NH<sub>2</sub>-R<sup>1</sup>-P) 
$$_{j}$$
-S  $_{i}$ -(OR<sup>2</sup>)  $_{h}$  (2)  
R<sup>3</sup><sub>4-(j+h)</sub>

ここで、P、 $R^1$ 、 $R^2$ および $R^3$ の定義は上記式(1)に同じであり、jは1~3の整 数であり、そしてhは1~3の整数である、ただしi+hは2~4の整数である、 で表されるものが好ましい。

また、(II) 成分としては、重合体鎖に、アミノ基、アルコキシシリル基、エポキシ基 、水酸基、スズ原子およびケイ素原子の群から選ばれた少なくとも1種を有するものが好 ましい。

さらに、本発明のゴム組成物は、上記(I)~(II)成分を含む、ゴム成分の合計量1 00重量部に対し、さらに伸展油を10~50重量部配合してもよい。

さらに、本発明のゴム組成物は、さらにシリカおよび/またはカーボンブラックを含ん でもよく、その含有量は、上記 (I) ~ (II) 成分の合計量100重量部に対し1~15 0重量部である。

# 【発明の効果】

#### [0008]

本発明のゴム組成物は、未加硫配合ゴムの加工性に優れ、加硫ゴムの耐摩耗性、耐ウエ ットスキッド性に優れ、転がり抵抗が小であり、タイヤ用途、特に低燃費性かつ安全性重 視のタイヤトレッド用として好適である。

# 【発明を実施するための最良の形態】

## [0009]

# (I) 共役ジエン系(共) 重合ゴム:

本発明のゴム・無機化合物複合体に用いられる共役ジエン系(共)重合ゴムは、共役ジ エン単独、あるいはこれと芳香族ビニル化合物とを(共)重合して得られた(共)重合ゴ ムであって、第1級アミノ基とアルコキシシリル基を有することを特徴としている。

(I) 成分は、第1級アミノ基とアルコキシシリル基とを併せ持つことにより、シリカ

、カーボンブラックなどの充填材に対し、親和性を有し、この充填材を大量かつ均一にブ レンドすることができる。

(I) (共) 重合ゴムに結合する第1級アミノ基の含有量は、好ましくは1~600m mo1/kg・(共) 重合ゴムポリマーである。同含有量は、さらに好ましくは  $5\sim50$ 0 mm o 1 / k g · (共) 重合ゴムポリマーであり、特に好ましくは10~500 mm o 1/kg・(共)重合ゴムポリマーである。ここで、(共)重合ゴムポリマーとは、製造 時または製造後、添加される老化防止剤などの添加剤を含まないポリマーのみの重量を意 味する。

# [0010]

第1級アミノ基は、重合開始末端、重合終了末端、重合体主鎖、側鎖のいずれに結合し ていてもよいが、重合体末端からエネルギー消失を抑制してヒステリシスロス特性を改良 しうる点から、重合開始末端あるいは重合終了末端に導入されていることが好ましい。

# [0011]

また、ポリマー鎖に結合する第1級アミノ基の数が600mmol/kg・(共)重合 ゴムポリマーを超えると、コストが上昇し好ましくない。一方、第1級アミノ基の数が1 mmol/kg・(共)重合ゴムポリマー未満では、第1級アミノ基を導入した効果が発 現し難くなる。すなわち、得られる(共)重合ゴムのヒステリシスロス特性、耐摩耗性、 破壊特性の改良が十分ではなく、好ましくない。

# [0012]

また、(共)重合ゴムに結合するアルコキシシリル基の含有量は、好ましくは1~60 0 mm o 1 / k g・(共) 重合ゴムポリマーである。同含有量は、さらに好ましくは5~  $500 \, \text{mmol/kg} \cdot (共)$  重合ゴムポリマーであり、特に好ましくは $10 \sim 500 \, \text{m}$ mol/kg·(共) 重合ゴムポリマーである。

# [0013]

アルコキシシリル基は、重合開始末端、重合終了末端、重合体主鎖、側鎖のいずれに結 合していてもよいが、重合体末端からエネルギー消失を抑制してヒステリシスロス特性を 改良しうる点から、重合終了末端に導入されていることが好ましい。

#### $[0\ 0\ 1\ 4\ ]$

また、ポリマー鎖に結合するアルコキシシリル基の数が<u>6</u>00mmol/kg・(共) 重合ゴムポリマーを超えると、コストが上昇し好ましくない。一方、アルコキシシリル基 の数が1mmol/kg・(共)重合ゴムポリマー未満では、アルコキシシリル基を導入 した効果が発現しなくなる。すなわち、得られる(共)重合ゴムのヒステリシスロス特性 、耐摩耗性、破壊特性の改良が十分ではなく、好ましくない。

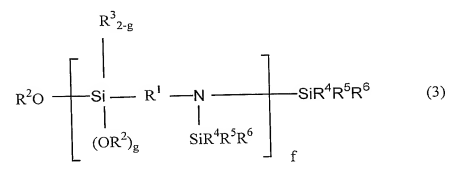
# [0015]

本発明に用いられる上記(I)(共)重合ゴムは、第1製造法によれば、炭化水素溶媒 中で共役ジエン単独、あるいはこれと芳香族ビニル化合物とを有機アルカリ金属および/ またはアルカリ土類金属を重合開始剤としてアニオン重合せしめ、重合が実質的に完了し た時点で、保護された1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物を添加してリビ ング重合鎖末端に反応せしめ、次いで脱保護(加水分解)することにより製造することが できる。本製造法であれば、(1)一段反応で容易に第1級アミノ基とアルコキシシリル 基を同時に導入することができ、(2)高い導入率を得ることが可能である。

# [0016]

保護された第1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物としては、例えば下記 式(3) または下記式(4)

[0017]【化1】

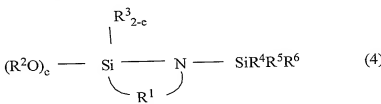


[0018]

ここで、 $R^1$ は炭素数 $1\sim 1$ 2のアルキレン基であり、 $R^2$ および $R^3$ は各々独立に炭素 数  $1 \sim 20$  のアルキル基またはアリール基であり、 $R^4$ ,  $R^5$ および $R_6$ は、各々独立に炭 素数1~20のアルキル基またはアリール基であるかあるいはそれらの2つは互いに結合 してそれらが結合している珪素原子と一緒になって環を形成してもよく、gは1~2の整 数であり、そしてfは1~10の整数である、

[0019]

【化2】



[0020]

ここで、 $R^1$ ,  $R^2$ および $R^3$ の定義は上記式(3)に同じであり、 $R^4$ ,  $R^5$ および $R^6$ の 定義も上記式(3)に同じであり、そしてeは $1 \sim 2$ の整数である、 で表される化合物を挙げることができる。

# [0021]

上記式(3)において、 $R^1$ の炭素数 $1\sim 1$ 2のアルキレン基としては、例えばメチレ ン基、エチレン基およびプロピレン基を挙げることができる。

炭素数1~20のアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基およびプロピル基を 挙げることができる。

アリール基としては、例えばフェニル基、トルイル基およびナフチル基を挙げることが できる。

# [0022]

また、 $R^4$ ,  $R^5$ および $R^6$ の2つが結合してそれらが結合している珪素原子と一緒にな って形成する環は、4~7員環であることができる。

また、アミノ基の保護基としては、アルキルシリル基を挙げることができる。

アルキルシリル基としては、例えばトリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリフ ェニルシリル基、メチルジフェニルシリル基およびエチルメチルフェニルシリル基を挙げ ることができる。

## [0023]

保護された第1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物としては、例えばN, N-ビス (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシラン、1-トリメチル シリルー2,2-ジメトキシー1-アザー2-シラシクロペンタン、N,N-ビス(トリメ チルシリル) アミノプロピルトリメトキシシラン、N,Nービス(トリメチルシリル)ア ミノプロピルトリエトキシシラン、N, N — ビス(トリメチルシリル)アミノプロピルメ

チルジエトキシシラン、N, N ービス (トリメチルシリル) アミノエチルトリメトキシシ ラン、N, N-ビス (トリメチルシリル) アミノエチルトリエトキシシラン、N, N-ビス (トリメチルシリル) アミノエチルメチルジメトキシシランおよびN, N - ビス (トリメ チルシリル)アミノエチルメチルジエトキシシランなどを挙げることができる。

#### [0024]

リビング重合鎖末端、例えば

P - L i +

とN, N-ビス (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシランの反応は、 下記反応式

[0025]

【化3】

$$\begin{array}{c|c} & \text{OCH}_3 \\ & \text{Si} \\ & \text{N} \\ & \text{Si} \\ & \text{CH}_3 \\ & \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

hydrolysis
$$P - Si$$

$$CH_3$$

$$CH_3$$

[0026]

で表すことができる。なお、Pは、共役ジエンあるいは共役ジエンと芳香族ビニル化合物 との(共)重合体鎖を示している。

同様に、リビング重合体鎖末端と1ートリメチルシリルー2,2-ジメトキシー1-ア ザー2-シラシクロペンタンとの反応は、下記式

【0027】 【化4】

$$P^-Li^+$$
 +  $CH_3O-Si$   $N-Si(CH_3)_3$ 

$$\begin{array}{c|c} & OCH_3 \\ & & \\ P & Si \\ & \\ OCH_3 \end{array}$$
 Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>

hydrolysis
$$P - Si$$

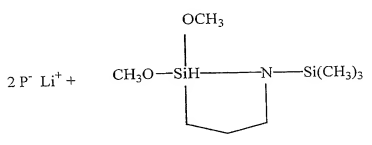
$$OCH_3$$

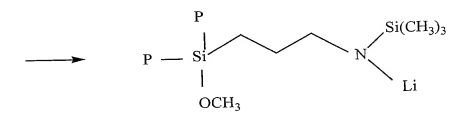
$$NH_2$$

$$OCH_3$$

【0028】 で表すことができる。また、上記シラシクロペンタンは2分子のリビング重合体鎖末端と 反応することができ、そのときには下記反応式

[0029] 【化5】





$$\begin{array}{c|c} P \\ \hline \\ P \\ \hline \\ P \\ \hline \\ OCH_3 \\ \end{array}$$

[0030] で表すことができる。

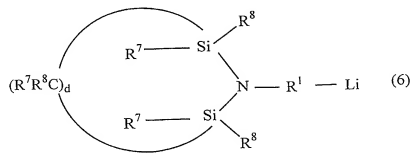
[0031]

また、本発明の(共)重合ゴムは、第2製造法によれば、炭化水素溶媒中で、共役ジエ ン単独、あるいは共役ジエンと芳香族ビニル化合物とを、下記式 (5)

 $(R^4 R^5 R^6 S i)_2 - N - R^1 - L i$ ここで、 $R^1$ ,  $R^4$ ,  $R^5$ および $R^6$ の定義は、上記式(3)に同じである、 または下記式(6)

[0032]

【化6】



[0033]

ここで、 $R^1$ の定義は上記式(3)に同じであり、 $R^7$ および $R^8$ は、各々独立に水素ま たは炭素数1~20のアルキル基またはアリール基でありそしてdは1~7の整数である

出証特2005-3008323

で表されるリチウムアミド開始剤を用いて、アニオン重合せしめ、重合が実質的に完了し た時点で、下記式(7)

$$R^{3}_{4-(c+b)} \tag{7}$$

 $X_c - S_i - (OR^2)_b$ 

ここで、 $R^2$ および $R^3$ の定義は上記式(3)に同じであり、Xはハロゲン原子であり Cは $0\sim2$ の整数であり、そしてbは $1\sim4$ の整数である、ただしc+bは $2\sim4$ の整数で ある、

で表されるアルコキシシラン化合物を添加してリビング重合鎖末端に反応せしめ、次いで 脱保護(加水分解)せしめることにより製造することができる。

#### [0034]

本発明の(共)重合ゴムは、上記反応例から理解できるとおり、

下記式(1)

$$(R^{1}-N H_{2}) n$$

$$| P_{k}-S i - (O R^{2}) m$$

$$| R^{3}_{4-(n+m+k)}$$
(1)

## [0035]

ここで、Pは共役ジエンあるいは共役ジエンと芳香族ビニル化合物との(共)重合体鎖 であり、 $R^1$ は炭素数 $1\sim 1$ 2のアルキレン基であり、 $R^2$ および $R^3$ は各々独立に炭素数  $1 \sim 2$  0 のアルキル基またはアリール基であり、nは  $1 \sim 2$  の整数であり、mは  $1 \sim 2$  の 整数であり、そしてkは $1\sim2$ の整数である、ただしn+m+kは $3\sim4$ の整数である、

# [0036]

または下記式 (2)  

$$(NH_2-R^1-P)_j-S_i-(OR^2)_h$$
 (2)  
 $R^3_{4-(j+h)}$ 

#### [0037]

ここで、P,  $R^1$ ,  $R^2$ および $R^3$ の定義は上記式(1)に同じであり、jは $1\sim3$ の整 数であり、そしてhは1~3の整数である、ただしj+hは2~4の整数である、 で表されるものが好ましい。

# [0038]

本発明で用いられる(Ⅰ)(共)重合ゴムは、共役ジエン単独、あるいは共役ジエンと 芳香族ビニル化合物および場合により共重合可能な第3モノマーとを(共)重合して得ら れた(共)重合ゴムであって、上記のとおり、第1級アミノ基およびアルコキシシリル基を 有していることを特徴とする。

# [0039]

本発明で使用する共役ジエン化合物としては、例えば1,3-ブタジエン、イソプレン 、2,3 -ジメチルー1,3 -ブタジエン、2 -クロロー1,3 -ブタジエン、1,3 -ペン タジエンおよびこれらの混合物などが好ましく用いられる。共役ジエンの使用量は、全単 量体中に、50~100重量%、好ましくは50~99.999重量%、さらに好ましく は50~95重量%であり、50重量%未満では、ヒステリシスロスが大きくなる。

芳香族ビニル化合物としては、例えばスチレン、2-メチルスチレン、3-メチルスチ レン、4-メチルスチレン、 $\alpha-$ メチルスチレン、2,4-ジメチルスチレン、2,4-ジ イソプロピルスチレン、4-tert-ブチルスチレン、ジビニルベンゼン、tert-ブトキシスチレン、ビニルベンジルジメチルアミン、 (4 ービニルベンジル) ジメチルア ミノエチルエーテル、N, Nージメチルアミノエチルスチレン、ビニルピリジンおよびこ れらの混合物などを挙げることができる。これらのうちスチレンが特に好ましい。芳香族

ビニル化合物の使用量は、全単量体中に50重量%以下、好ましくは0.001~50重 量%、さらに好ましくは5~50重量%である。

また、第3モノマーとしては、例えばアクリロニトリル、メタクリル酸メチル、メタク リル酸エチル、アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、メタクリル酸ヒドロキシエチルお よびアクリル酸ヒドロキシエチルを挙げることができる。第3モノマーの使用量は、通常 、全単量体中に、25重量%以下である。

# [0040]

本発明の(I)(共)重合ゴムは、下記(I-1)または(I-2)の(共)重合ゴム

(I-1); (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が(共) 重合ゴムの5重量 %以上50重量%未満であり、共役ジエンの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの50重 量%を超えて95重量%以下であり、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が( 共) 重合ゴムの0重量%以上25重量%未満であり、そして(2) ビニル結合含有量が共 役ジエンの重合単位の30%以上、好ましくは35%以上70%未満である(以下、第1 (共) 重合ゴムということがある)

#### および

(I-2) ; (1) 芳香族ビニル化合物の重合単位の含有量が(共)重合ゴムの $5\sim5$ 0重量%であり、共役ジエンの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの30~70重量%あ り、共重合可能な第三モノマーの重合単位の含有量が(共)重合ゴムの0~20重量%で あり、そして(2)ビニル結合含有量が共役ジエンの重合単位の15~70%である(以 下、本発明の第2(共)重合ゴムということがある)を好ましい態様として包含する。

# [0041]

重合体鎖中に結合した結合芳香族ビニル化合物の含量、すなわち芳香族ビニル化合物の 重合単位の含有量は、本発明の第1 (共) 重合ゴムにあっては、(共) 重合ゴムに基づい て、上記のとおり5重量%以上、50重量%未満、より好ましくは10重量%以上、47 重量%以下である。結合芳香族ビニル化合物の含量が5重量%未満ではウエットスキッド 特性、耐摩耗性・破壊特性が悪化する。一方、50重量%以上であるとヒステリシスロス とウエットスキッド特性のバランスが悪化する。

## [0042]

重合体鎖中に結合した共役ジエンの含量、すなわち共役ジエンの重合単位の含有量は、 本発明の第1(共)重合ゴムにあっては、50重量%を超えて95重量%以下であり、好 ましくは53重量%以上90重量%以下である。

## [0043]

共役ジエンの重合単位におけるビニル結合(1,2-結合および/または3,4-結合) 含量は、本発明の第1(共)重合ゴムにあっては、共役ジエンの重合単位に基づいて、3 0%以上、好ましくは35%以上70%未満である。ビニル結合含量が30%未満ではヒ ステリシスロスとウエットスキッド特性のバランスが悪化する。また、通常の芳香族ビニ ル化合物と共役ジエンの共重合ゴムの合成法で、90%を超えることは困難である。

#### [0044]

また、本発明の第2(共)重合ゴムにあっては、重合体鎖中に結合した結合芳香族ビニ ル化合物の含量は、(共)重合ゴムに基づいて、上記のとおり5~50重量%、好ましく は10~48重量%である。結合芳香族ビニル化合物の含量が5重量%未満では、ウエッ トスキッド特性、耐摩耗性・破壊特性が悪化する。一方、50重量%を超えると、ヒステ リシスロスが大きくなる。

共役ジエンの重合単位の含有量は、本発明の第2(共)重合ゴムにあっては、50~9 5重量%であり、好ましくは52~90重量%である。

#### [0045]

さらに、共役ジエンの重合単位におけるビニル結合(1,2-結合および/または3,4 一結合)含量は、本発明の第2(共)重合ゴムにあっては、共役ジエンの重合単位に基づ いて、30~70%、好ましくは35~65%である。ビニル結合含量が30%未満では

、ウエットスキッド特性が低下し、操縦安定性に劣る。一方、65%を超えると、破壊強 力、耐摩耗性が悪化し、ヒステリシスロス性が大きくなる。

## [0046]

次に、第1製造法について説明する。

本発明の (I) (共) 重合ゴムを得るための、重合反応および保護された1級アミノ基 とアルコキシシリル基を有する化合物との反応は、通常、0~120℃の温度範囲で行わ れ、一定温度条件下でも上昇温度条件下でもよい。保護された第1級アミノ基を脱保護さ せるための加水分解は、80~150℃、好ましくは90~120℃の温度範囲で、保護 された第1級アミノ基とアルコキシシリル基を有する化合物の2倍モル以上の水もしくは 酸性水などを添加し、10分間以上、好ましくは30分間以上反応させることにより行わ れる。重合方式は、バッチ重合方式または連続重合方式のいずれでもよい。

# [0047]

重合に使用される有機アルカリ金属および有機アルカリ土類金属の開始剤の例としては 、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウム、t-ブチルリチウムなどのアルキルリ チウム、1,4-ジリチオブタンなどのアルキレンジリチウム、フェニルリチウム、スチ ルベンリチウム、リチウムナフタレン、ナトリウムナフタレン、カリウムナフタレン、n ーブチルマグネシウム、nーヘキシルマグネシウム、エトキシカルシウム、ステアリン酸 カルシウム、tーブトキシストロンチウム、エトキシバリウム、イソプロポキシバリウム 、エチルメルカプトバリウムt-ブトキシバリウム、フェノキシバリウム、ジエチルアミ ノバリウム、ステアリン酸バリウムなどが挙げられる。

## [0048]

また、上記開始剤としての有機アルカリ金属は、第2級アミン化合物または第3級アミ ン化合物との反応生成物として、共役ジエン、あるいは共役ジエンと芳香族ビニル化合物 の(共)重合に使用することができる。上記第2級アミン化合物または第3級アミン化合 物と反応させる有機アルカリ金属としては、有機リチウム化合物が好ましい。より好まし くは、n-ブチルリチウム、sec-ブチルリチウムが用いられる。

# [0049]

有機アルカリ金属と反応させる第2級アミン化合物の例としては、ジメチルアミン、ジ エチルアミン、ジプロピルアミン、ジーnーブチルアミン、ジーsecーブチルアミン、 ジペンチルアミン、ジヘキシルアミン、ジー n - オクチルアミン、ジー (2-エチルヘキ シル) アミン、ジシクロヘキシルアミン、N-メチルベンジルアミン、ジアリルアミン、 モルホリン、ピペラジン、2,6-ジメチルモルホリン、2,6-ジメチルピペラジン、1 ーエチルピペラジン、2 ーメチルピペラジン、1 ーベンジルピペラジン、ピペリジン、3 , 3 -ジメチルピペリジン、 2 , 6 -ジメチルピペリジン、 1 -メチル- 4 -(メチルアミ ノ) ピペリジン、2,2,6,6ーテトラメチルピペリジン、ピロリジン、2,5ージメチル ピロリジン、アゼチジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、5-ベンジル オキシインドール、3ーアザスピロ[5,5]ウンデカン、3ーアザビシクロ[3.2.2 〕ノナン、カルバゾールなどが挙げられる。

#### [0050]

また、有機アルカリ金属と反応させる第3級アミン化合物の例としては、N,N-ジメ チルーoートルイジン、N, N - ジメチルーp - トルイジン、N, N - ジメチルーm - トル イジン、 $\alpha$  -ピコリン、 $\beta$  -ピコリン、 $\gamma$  -ピコリン、ベンジルジメチルアミン、ベンジ ルジエチルアミン、ベンジルジプロピルアミン、ベンジルジブチルアミン、(oーメチル ベンジル) ジメチルアミン、 (m-メチルベンジル) ジメチルアミン、 (p-メチルベン ジル) ジメチルアミン、N, Nーテトラメチレン-o-トルイジン、N, Nーヘプタメチレ ンー o ートルイジン、N, N ーヘキサメチレンー o ートルイジン、N, N ートリメチレンベ ンジルアミン、N, Nーテトラメチレンベンジルアミン、N, Nーヘキサメチレンベンジル アミン、N,N-テトラメチレン(<math>o-メチルベンジル)アミン、<math>N,N-テトラメチレン(p-メチルベンジル) アミン、N, N-ヘキサメチレン (o-メチルベンジル) アミン 、N,N-ヘキサメチレン(p-メチルベンジル)アミンなどが挙げられる。

#### [0051]

また、重合には、必要に応じて、ジエチルエーテル、ジーnーブチルエーテル、エチレ ングリコールジエチルエーテル、エチレングリコールジブチルエーテル、ジエチレングリ コールジメチルエーテル、プロピレングリコールジメチルエーテル、プロピレングリコー ルジエチルエーテル、プロピレングリコールジブチルエーテル、テトラヒドロフラン、2 , 2 - (ビステトラヒドロフルフリル)プロパン、ビステトラヒドロフルフリルホルマー ル、テトラヒドロフルフリルアルコールのメチルエーテル、テトラヒドロフルフリルアル コールのエチルエーテル、テトラヒドロフルフリルアルコールのブチルエーテル、αーメ トキシテトラヒドロフラン、ジメトキシベンゼン、ジメトキシエタンなどのエーテル化合 物および/またはトリエチルアミン、ピリジン、N,N,N',N'ーテトラメチルエチレ ンジアミン、ジピペリジノエタン、N,Nージエチルエタノールアミンのメチルエーテル 、 $\mathrm{N}$  ,  $\mathrm{N}$  - ジエチルエタノールアミンのエチルエーテル、 $\mathrm{N}$  ,  $\mathrm{N}$  - ジエチルエタノールアミ ンのブチルエーテルなどの第3級アミン化合物を、重合系中に添加して、共役ジエン系( 共) 重合ゴムの共役ジエン部分のミクロ構造 (ビニル結合含量) を調整することができる

## [0052]

本発明の(I)(共)重合ゴムを重合する際に使用される炭化水素溶媒としては、例え ばペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、メチルシクロペンタン、シクロヘキサン、 ベンゼン、トルエン、キシレンなどが挙げられる。これらのうちシクロヘキサン、ヘプタ ンが好ましい。

## [0053]

本発明で使用される開始剤の反応性を向上させようとする場合、あるいは重合ゴム中に 導入される芳香族ビニル化合物をランダムに配列するかまたは芳香族ビニル化合物の単連 鎖を付与させようとする場合に、重合開始剤とともにカリウム化合物を添加してもよい。 重合開始剤とともに添加されるカリウム化合物としては、例えばカリウムイソプロポキシ ド、カリウムー t ーブトキシド、カリウムー t ーアミロキシド、カリウムー n ーヘプタオ キシド、カリウムベンジルオキシド、カリウムフェノキシドに代表されるカリウムアルコ キシド、カリウムフェノキシド;イソバレリアン酸、カプリル酸、ラウリル酸、パルミチ ン酸、ステアリン酸、オレイン酸、リノレイン酸、安息香酸、フタル酸、2-エチルヘキ サン酸などのカリウム塩;ドデシルベンゼンスルホン酸、テトラデシルベンゼンスルホン 酸、ヘキサデシルベンゼンスルホン酸、オクタデシルベンゼンスルホン酸などの有機スル ホン酸のカリウム塩; 亜リン酸ジエチル、亜リン酸ジイソプロピル、亜リン酸ジフェニル 、亜リン酸ジブチル、亜リン酸ジラウリルなどの、有機亜リン酸部分エステルのカリウム 塩などが用いられる。

#### [0054]

これらのカリウム化合物は、開始剤のアルカリ金属1グラム原子当量あたり、0.00  $5 \sim 0$ . 5 モルの量で添加できる。 0. 0 0 5 モル未満では、カリウム化合物の添加効果 (開始剤の反応性向上、芳香族ビニル化合物のランダム化または単連鎖付与) が現れず、 一方0.5モルを超えると、重合活性が低下し、生産性を大幅に低下させることになると ともに、重合体末端を官能基で変性する反応を行なう際の変性効率が低下する。 また、本発明で使用されるアミノ基含有アルコキシシラン化合物と併用して下記カップ リング剤を添加することも可能である。

#### [0055]

アミノ基含有アルコキシシラン化合物と併用して、重合活性末端に反応させるカップリ ング剤としては、(a)イソシアナート化合物および/またはイソチオシアナート化合物 (b) アミド化合物および/またはイミド化合物、(c) ピリジル置換ケトン化合物お よび/またはピリジル置換ビニル化合物、(d)ケイ素化合物、(e)エステル化合物、 (f) ケトン化合物ならびに (g) スズ化合物よりなる群から選ばれる少なくとも1種の 化合物が挙げられる。

# [0056]

これらの化合物のうち、(a)成分であるイソシアナート化合物またはチオイソシアナ ート化合物の具体例としては、2,4ートリレンジイソシアナート、2,6ートリレンジイ ソシアナート、ジフェニルメタンジイソシアナート、ポリメリックタイプのジフェニルメ タンジイソシアナート(C-MDI)、イソホロンジイソシアナート、ヘキサメチレンジ イソシアナート、1,3,5ーベンゼントリイソシアナート、フェニルー1,4ージイソチ オシアナートなどを好ましいものとして挙げることができる。

# [0057]

(b) 成分であるアミド化合物またはイミド化合物の具体例としては、コハク酸アミド 、フタル酸アミド、N, N, N', N'ーテトラメチルフタル酸アミド、オキサミド、N, N , N', N'ーテトラメチルオキサミドなどのアミド化合物、コハク酸イミド、Nーメチル コハクイミド、マレイミド、Nーメチルマレイミド、フタルイミド、Nーメチルフタルイ ミドなどのイミド化合物を好ましいものとして挙げることができる。

#### [0058]

(c) 成分であるピリジル置換ケトン化合物またはピリジル置換ビニル化合物の具体例 としては、ジベンゾイルピリジン、ジアセチルピリジン、ジビニルピリジンなどを好まし いものとして挙げることができる。

## [0059]

(d) 成分であるケイ素化合物の具体例としては、ジブチルジクロロケイ素、メチルト リクロロケイ素、メチルジクロロケイ素、テトラクロロケイ素、トリエトキシメチルシラ ン、トリフェノキシメチルシラン、トリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、4 , 5 ーエポキシヘプチルメチルジメトキシシラン、ビス(トリエトキシシリルプロピル) テトラサルファイドなどを好ましいものとして挙げることができる。

# [0060]

(e) 成分であるエステル化合物の具体例は、アジピン酸ジエチル、マロン酸ジエチル 、フタル酸ジエチル、グルタル酸ジエチル、マレイン酸ジエチルなどを好ましいものとし て挙げることができる。

# [0061]

(f) 成分であるケトン化合物の具体例としては、N,N,N',N' ーテトラメチルー 4,4' ージアミノベンゾフェノン、N,N,N',N'ーテトラエチル(4,4'ージアミ ノ)-ベンゾフェノン、N , N - ジメチルー1 - アミノベンゾキノン、N , N , N , N ' -テトラメチルー1,3ージアミノベンゾキノン、N,Nージメチルー1ーアミノアントラキ ノン、N,N,N',N'ーテトラメチルー1,4ージアミノアントラキノンなどを好ましい ものとして挙げることができる。

# [0062]

(g) 成分であるスズ化合物の具体例としては、テトラクロロスズ、テトラブロムスズ 、トリクロロブチルスズ、トリクロロメチルスズ、トリクロロオクチルスズ、ジブロムジ メチルスズ、ジクロロジメチルスズ、ジクロロジブチルスズ、ジクロロジオクチルスズ、 1,2-ビス(トリクロロスタニル)エタン、1,2-ビス(メチルジクロロスタニルエタ (x,y) (x,ル) ブタン、エチルスズトリステアレート、ブチルスズトリスオクタノエート、ブチルス ズトリスステアレート、ブチルスズトリスラウレート、ジブチルスズビスオクタノエート 、ジブチルスズビスステアレート、ジブチルスズビスラウレートなどを好ましいものとし て挙げることができる。

## [0063]

アミノ基含有アルコキシシラン化合物と併用して、重合活性末端に反応させるこれらの 化合物は、1種単独で使用することも、あるいは2種以上を併用して用いることもできる

## [0064]

次に、本発明の第2製造法について説明する。

本発明の(I)(共)重合ゴムを得るための、第1級アミノ基が保護されたリチウムア

ミド開始剤による重合反応、およびアルコキシシラン化合物との反応は、通常、 $0\sim12$ 0℃の温度範囲で行われ、一定温度条件下でも上昇温度条件下でもよい。保護された第1級アミノ基を脱保護させるための加水分解は、 $80\sim150$ ℃、好ましくは $90\sim120$ ℃の温度範囲で、第1級アミノ基が保護されたリチウムアミド開始剤の2倍モル以上の水もしくは酸性水などを添加し、10分間以上、好ましくは30分間以上反応させることにより行われる。重合方式は、バッチ重合方式または連続重合方式のいずれでもよい。

#### [0065]

なお、第2製造法について、ここに記載のない事項は、第1製造法について記載した事項がそのままあるいは当業者に自明の変更を加えて適用されると理解されるべきである。

#### [0066]

上記式(5)で表されるリチウムアミド開始剤としては、例えば3- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー1ープロピルリチウム、3- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー2ーメチルー1ープロピルリチウム、3- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー2,2ージメチルー1ープロピルリチウム、4- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー1ーブチルリチウム、5- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー1ーペンチルリチウム、8- [N,N-ビス(トリメチルシリル)] ー1ーオクチルリチウムを挙げることができる。

#### [0067]

また、上記式(6)で表されるリチウムアミド開始剤としては、例えば3- (2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、2-メチル-3- (2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、2,2-ジメチル-3- (2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-プロピルリチウム、4- (2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-ブチルリチウム、6- (2,2,5,5,-テトラメチル-2,5-ジシラー1-アザシクロペンタン)-1-ヘキシルリチウムを挙げることができる。

#### [0068]

また、上記リチウムアミド開始剤は、対応するハライドと有機リチウム化合物を炭化水素溶媒中で反応させた合成体を使用してもよい。なお、ハライドと有機リチウムの反応は、重合リアクターと別の反応容器にて予め実施してもよい。

#### [0069]

上記リチウムアミド開始剤に対応するハライドとしては、

#### 下記式(8)

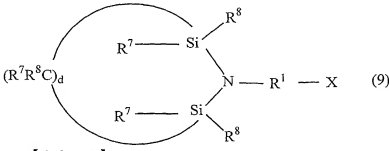
 $(R^4 R^5 R^6 S i)_2 - N - R^1 - X$  (8)

ここで、 $R^1$ 、 $R^4$ 、 $R^5$ および $R^6$ の定義は、上記式(3)に同じである、Xはハロゲン原子である、

または下記式 (9)

#### [0070]

#### 【化7】



#### [0071]

ここで、 $R^1$ の定義は上記式(3)に同じであり、 $R^7$ ,  $R^8$ は、各々独立に水素または

炭素数 $1 \sim 20$ のアルキル基、アリール基であり、dは $1 \sim 7$ の整数である、 を挙げることができる。

## [0072]

さらに、上記式(7)で表されるアルコキシシラン化合物としては、例えばテトラメト キシシラン、テトラエトキシシラン、テトラプロポキシシラン、テトラブトキシシラン、 テトラフェノキシシラン、テトラトルイロキシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチ ルトリエトキシシラン、メチルトリプロポキシシラン、メチルトリブトキシシラン、メチ ルトリフェノキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エチルトリエトキシシラン、エチ ルトリプロポキシシラン、エチルトリブトキシシラン、エチルトリフェノキシシラン、ジ メチルジメトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、ジメチルジプロポキシシラン、ジ メチルジブトキシシラン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメトキシシラン、ジ エチルジエトキシシラン、ジエチルジプロポキシシラン、ジエチルジブトキシシラン、ジ エチルジフェノキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビ ニルトリプロポキシシラン、ビニルトリブトキシシラン、ビニルトリフェノキシシラン、 アリルトリフェノキシシラン、オクテニルトリメトキシシラン、フェニルトリメトキシシ ラン、フェニルトリエトキシシラン、フェニルトリプロポキシシラン、フェニルトリブト キシシラン、フェニルトリフェノキシシラン、トリメトキシクロロシラン、トリエトキシ クロロシラン、トリプロポキシクロロシラン、トリブトキシクロロシラン、トリフェノキ シクロロシラン、ジメトキシジクロロシラン、ジプロポキシジクロロシラン、ジフェノキ シジクロロシランを挙げることができる。

## [0073]

本発明の(I)(共)重合ゴムの重量平均分子量は、1,000~90,000、好ま しくは 5 , 0 0 0  $\sim$  7 0 , 0 0 0 である。 1 , 0 0 0 未満では、得られるゴム組成物の破 壊強度、耐摩耗性、低ヒステリシスロス性などが充分ではなく、一方、90,000を超 えると、得られるゴム組成物をシリカやカーボンブラックに配合すると、(Ⅰ)成分中の アミノ基やアルコキシシリル基がカーボンブラックやシリカと反応して混練り時の溶融粘 度が上昇して加工性に劣る。本発明のゴム組成物においては、(Ⅰ)(共)重合ゴムとし て、重量平均分子量が1,000~90,000と比較的低分子量のゴムを用いることに より、(I)~(II)成分を主成分とするゴム組成物にシリカやカーボンブラックを配合 すると、(I)成分のアミノ基やアルコキシシリル基がカーボンブラックやシリカと反応 して見かけ上、分子量が増大するが、混練り時の溶融粘度の著しい増大にはつながらず、 一方、これらの充填材との親和性に優れるので、大量かつ均一にゴム組成物中にこれらの 充填材を採りこむことが可能となる。

#### [0074]

(II) 共役ジエン系(共)重合ゴム:

次に、本発明に用いられる(II)共重合ゴムとしては、特に限定されないが、例えば(I )成分以外の、1,3ーブタジエン、イソプレン、2,3ージメチルー1,3ーブタジエ ン、およびクロロプレンなどの共役ジエン単量体の重合ゴム、あるいは上記共役ジエン 単量体および他の単量体の共重合ゴムなどが挙げられる。タイヤ用ゴムとして用いる場合 は、特に、上記共役ジエン単量体と、アクリロニトリル、メタクリロニトリルなどのオレ フィン性不飽和ニトリル単量体、スチレン、2ーメチルスチレン、αーメチルスチレン、 2, 4-ジメチルスチレン、4-tertーブチルスチレンおよびtertーブトキシス チレンなどの芳香族ビニル単量体、ならびにその他の単量体を含む単量体を共重合させて なるランダム共重合ゴムであることが好ましい。

# [0075]

(II) (共) 重合ゴムは、このゴムを100重量%とした場合に、その30~100重 量%が、アルコキシシリル基、アミノ基、ヒドロキシル基およびエポキシ 基のうちの少 なくとも1種の官能基、あるいはスズ原子やケイ素原子を有する共役ジエン系(共)重合 ゴムであることが好ましい。これによって、上記官能基を有する共役ジエン系(共)ゴム を含むゴム組成物を用いて得られる加硫ゴムの t a n δ および耐摩耗性が十分に向上する

これらの官能基は、共役ジエン系(共)重合ゴムを製造する際に、上記の官能基を有す る単量体を共重合させることにより、ゴム分子に導入することができる。また、スズ原子 やケイ素原子は、共役ジエン系(共)重合ゴムのリビングアニオンに、スズ化合物やケイ素 化合物をカップリングさせることによって得ることができる。

# [0076]

アルコキシシリル基を有する単量体としては、(メタ)アクリロキシメチルトリメトキ シシラン、 (メタ) アクリロキシメチルメチルジメトキシシラン、γ - (メタ) アクリロ キシプロピルトリメトキシシラン、γー(メタ)アクリロキシプロピルメチルジメトキシ シラン、γ-(メタ) アクリロキシプロピルメチルジフェノキシシラン、γ-(メタ) ア クリロキシプロピルメチルジベンジロキシシランなどが挙げられる。

## [0077]

アミノ基を有する単量体としては、三級アミノ基を有する単量体が好ましく、(a)ジ メチルアミノメチル (メタ) アクリレート、2- (ジーn-プロピルアミノ) エチル (メ タ) アクリレート、2 ージメチルアミノプロピル (メタ) アクリレート、2 ー (ジー n ー プロピルアミノ)プロピル(メタ)アクリレートなどのジアルキルアミノアルキル(メタ ) アクリレート類、 (b) Nージメチルアミノメチル (メタ) アクリルアミド、Nー (2 -ジメチルアミノエチル)(メタ)アクリルアミドなどのN-ジアルキルアミノアルキル 基含有不飽和アミド類、(c) N, N-ジメチルーp-アミノスチレン、ジメチル(p-ビニルベンジル) アミン、ジメチル (p-ビニルフェネチル) アミン、ジメチル (p-ビ ニルベンジルオキシメチル)アミン、ジエチル〔2- (p-ビニルベンジルオキシ)エチ ル] アミン、2-ビニルピリジンなどの三級アミノ基含有ビニル芳香族化合物などが挙げ られる。

これらのうちでは、ジアルキルアミノアルキル(メタ)アクリレート類および三級アミ ノ基含有ビニル芳香族化合物が好ましい。

#### [0078]

ヒドロキシル基を有する単量体としては、(a)2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリ レート、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレートなどのヒドロキシアルキル(メタ ) アクリレート類、(b) ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコールなどのポ リアルキレングリコール(アルキレングリコール単位数は、例えば2~23)のモノ(メ タ) アクリレート類、 (c) N-ヒドロキシメチル (メタ) アクリルアミド、N- (2-ヒドロキシエチル) (メタ) アクリルアミド、N, Nービス (2ーヒドロキシエチル) ( メタ)アクリルアミドなどのヒドロキシル基含有不飽和アミド類、(d) o ーヒドロキシ スチレン、οーヒドロキシーαーメチルスチレン、pービニルベンジルアルコールなどの ヒドロキシル基含有ビニル芳香族化合物、(e)(メタ)アリルアルコールなどが挙げら れる。これらのうちではヒドロキシアルキル(メタ)アクリレート類およびヒドロキシル 基含有ビニル芳香族化合物が好ましい。

#### [0079]

エポキシ 基を有する単量体としては、(メタ)アリルグリシジルエーテル、グリシジ ル (メタ) アクリレート、3, 4ーオキシシクロヘキシル (メタ) アクリレートなどが挙 げられる。

これら特定の官能基を有する単量体は、それぞれ1種のみを用いてもよいし、2種以上 を併用することもできる。

## [0800]

上記(II)共役ジエン系(共)重合ゴムを構成する上記の各種の単量体からなる繰り返 し単位の含有量は、好ましくは  $0.1 \sim 10$  重量%であり、特に好ましくは  $0.1 \sim 5$  重 量%である。この含有量が0.1重量%未満であると、(II)共役ジエン系(共)重合ゴム とシリカなどの充填材との親和性が不十分となり、得られる加硫ゴムの t a n δ および耐 摩耗性などが十分に向上しないことがある。一方、この含有量が10重量%を超えると、 (II)共役ジエン系(共) 重合ゴムとシリカなどの充填材とが強く凝集する傾向にあり、加 工性が低下する。

## [0081]

上記の官能基は、(II)共役ジエン系(共)重合ゴムを製造する際に、これらの官能基を 有する重合開始剤もしくは重合停止剤を用いることにより、ゴム分子に導入することもで きる。

# [0082]

このような重合開始剤としては、第2級アミン化合物または第3級アミン化合物と有機 アルカリ金属化合物との反応生成物が挙げられる。第2級アミン化合物としては、ジメチ ルアミン、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジーnーブチルアミン、ジーsecーブ チルアミン、ジペンチルアミン、ジヘキシルアミン、ジーn-オクチルアミン、ジー(2 -エチルヘキシル)アミン、ジシクロヘキシルアミン、N-メチルベンジルアミン、ジア リルアミン、ピペリジン、ピロリジン、モルホリンなどを使用することができる。

#### [0083]

第3級アミン化合物としては、N, N-ジメチルーo-トルイジン、N, N-ジメチル -  $_{
m p}$  - トルイジン、 $_{
m N}$  ,  $_{
m N}$  - ジメチル-  $_{
m m}$  - トルイジン、  $_{
m \alpha}$  - ピコリン、  $_{
m \beta}$  - ピコリン、 y - ピコリンなどを用いることができる。

有機アルカリ金属化合物としては、エチルリチウム、プロピルリチウム、nーブチルリ チウム、secーブチルリチウム、tertーブチルリチウム、ヘキシルリチウム、ある いはこれらの混合物などの有機リチウム化合物が好ましく、nーブチルリチウムおよびs e c ーブチルリチウムが特に好ましい。

## [0084]

第2級アミン化合物または第3級アミン化合物と有機アルカリ金属化合物との反応は、 第2級アミン化合物の構造中の活性水素もしくは第3級アミン化合物の構造中の活性水素 と、有機アルカリ金属化合物とのモル比が1:0.2~5.0の範囲で行う必要があり、 このモル比は好ましくは $1:0.5\sim2.0$ 、さらに好ましくは $1:0.8\sim1.2$ であ

## [0085]

また、上記の特定の官能基を有する重合停止剤として、下記の一般式(10)により表 されるエポキシ 基を有する重合停止剤を使用することができる。

# [0086]【化8】

$$R = \begin{bmatrix} O \\ CH_2 - CH - CH_2 \\ N \\ CH_2 - CH - CH_2 \\ O \end{bmatrix}$$
(10)

#### [0087]

式中、Rは炭素数 $1\sim20$ の炭化水素基もしくは活性水素を持たない有機基、またはケイ 素化合物であって、炭素数1~20の炭化水素基もしくは活性水素を持たない有機基とし ては、アルキル、アルキレン、シクロアルキル、アリール、アリーレン基などと、その他 に分子中に-OH、-SH、-NH-などの活性水素を持たない有機基である。この場合 、1分子中に2個以上のアミノ基を有する場合は、アミノ基の間隔が、炭素数にして12 個以内であることが好ましい。なお、1は1以上の数であり、好ましくは1~4、特に好 ましくは2である。

# [0088]

重合停止剤としては、下記の一般式(11)により表されるアルコキシシリル基を有す る重合停止剤を用いることもできる。

 $X_n S i (OR')_m R''_{4-m-n} (11)$ 

式中、Xはハロゲン原子であり、好ましくは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子である。 R, は炭素数  $1\sim 20$ 、好ましくは  $4\sim 20$ の炭化水素基、すなわち OR, は炭素数  $1\sim 20$ 20のアルコキシル基、好ましくは炭素数4~20の非加水分解性のアルコキシル基など である。 R"は炭素数  $1 \sim 2$  0 のアルキル基、炭素数  $1 \sim 2$  0 のハロゲン化アルキル基、 または炭素数6~20のアリール基である。mは1~4の数、nは0~2の数であり、m とnとの和は2~4である。

[0089]

上記アルコキシシリル基を有する重合停止剤としては、テトラフェノキシシラン、メチ ルトリス (2-エチルヘキシルオキシ) シラン、エチルトリス (2-エチルヘキシルオキ シ) シラン、メチルトリフェノキシシラン、エチルトリフェノキシシラン、ビニルトリス (2-エチルヘキシルオキシ) シラン、ビニルトリフェノキシシラン、メチルビニルビス (2-エチルヘキシルオキシ) シラン、エチルビニルジフェノキシシラン、トリー t e r tーブトキシモノクロロシラン、トリフェノキシモノクロロシラン、モノクロロメチルジ フェノキシシラン、モノクロロメチルビス (2-エチルヘキシルオキシ) シラン、モノブ ロモエチルジフェノキシシラン、モノブロモビニルジフェノキシシラン、モノブロモイソ プロペニルビス (2-エチルヘキシルオキシ) シラン、ジクロロージー t e r t ーブトキ シシラン、ジトリルジクロロシラン、ジーtertーブトキシジヨードシラン、ジフェノ キシジヨードシラン、メチルトリス (2-メチルブトキシ) シラン、ビニルトリス (2-メチルブトキシ)シラン、モノクロロメチルビス(2-メチルブトキシ)シラン、ビニル トリス(3ーメチルブトキシ)シランなどが挙げられる。これらのうち、メチルトリフェ ノキシシラン、エチルトリフェノキシシランおよびビニルトリス (2ーメチルブトキシ) シランが好ましい。

[0090]

これらの特定の官能基を有する共役ジエン系(共)重合ゴムを用いる場合には、ゴムと 、シリカが有するシラノール基やカーボンブラックが有するキノンなどとが反応するため 、ゴムとシリカとの親和性が高められ、より十分な補強効果が得られる。

[0091]

上記(II)共役ジエン系(共)重合ゴムのGPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフ )法により測定したポリスチレン換算の重量平均分子量は、100,000~2,000, 000、好ましくは150,000~1,500,000である。重量平均分子量が1 00,000未満であると、加硫ゴムの耐摩耗性が低下し、tanδが大きくなることも ある。一方、2,000,000を超えると、ゴム組成物の加工性が低下することがある

[0092]

上記(II)共役ジエン系(共)重合ゴムの製造方法は特に限定されないが、溶液重合およ び乳化重合などによって製造することができる。これらのうち、溶液重合が好ましい。

この溶液重合は、通常の方法により行うことができ、反応器に所定の単量体を有機溶媒 とともに投入し、反応器の温度を調整した後、重合開始剤を添加し、重合を開始し、重合 が十分になされた時点で各種官能基含有化合物などの失活剤により重合を停止する方法が 挙げられる。

[0093]

重合開始剤としては、リチウム系開始剤が多用され、特に有機リチウム化合物が好まし い。この有機リチウム化合物としては、(1) nーブチルリチウム、secーブチルリチ ウム、tert-ブチルリチウムなどのアルキルリチウム化合物、(2) 1, 4 - ジリチ ウムブタンなどのアルキレンジリチウム化合物、(3)フェニルリチウム、スチルベンリ チウム、ジイソプロペニルベンゼンリチウム、および上記のアルキルリチウム化合物など と、ジビニルベンゼンなどとの反応生成物などの芳香族炭化水素リチウム化合物、(4)

リチウムナフタレンなどの多核炭化水素リチウム化合物、(5)アミノリチウム、トリブ チルスズリチウムなどのその他のリチウム化合物などが挙げられる。

## [0094]

この溶液重合では、重合開始剤のほか、スチレンをランダム化し、ブタジエン単位のミ クロ構造を調節するため、ジメトキシベンゼン、テトラヒドロフランなどのエーテル化合 物、あるいはトリエチルアミン、ピリジンなどの第3級アミンなどを使用することができ る。さらに、安息香酸カリウム、ドデシルベンゼンスルホン酸カリウムなどの活性化剤を 用いることもできる。

#### [0095]

有機溶媒としては、n-ヘキサン、シクロヘキサン、ヘプタン、ベンゼンなどの炭化水 素溶媒を使用することができる。また、重合温度および重合時間は特に限定されないが、 重合温度は0~130℃とすることができ、特に10~100℃であることが好ましい。 一方、重合時間は5分から24時間とすることができ、特に10分から10時間である ことが好ましい。重合方式は、バッチ方式および連続重合方式のいずれであってもよい。 なお、有機リチウム化合物などの重合開始剤を失活させる作用を有するハロゲン化合物 、酸素、水および二酸化炭素などが重合系に混入しないようにする必要がある。

#### [0096]

反応後の重合溶液には、必要に応じて老化防止剤などの各種添加剤を添加し、スチーム ストリッピングなどによる脱溶剤を行い、熱ロールなどにより乾燥することによって共役 ジエン系(共)重合ゴムを得ることができる。伸展油を添加した場合は、同様の処理によ って油展ゴムとすることができる。伸展油としては、芳香族系、ナフテン系、パラフィン 系、の通常、ゴム用伸展油として用いられているものが挙げられ、芳香族系の伸展油の含 有量が15~50重量%であるものが特に好ましい。

#### [0097]

上記(II)共役ジエン系(共)重合ゴムを乳化重合により製造する場合には、一般的な方 法であればよく、所定の単量体を乳化剤の存在下に水系媒体において乳化させ、ラジカル 重合開始剤により重合を開始し、所定の重合転化率となった時点で重合停止剤により重合 を停止する方法が挙げられる。

#### [0098]

乳化剤としては、オレイン酸、ステアリン酸などの炭素数10以上の長鎖脂肪酸のカリ ウム塩またはナトリウム塩などの他、ロジン酸塩などのアニオン系界面活性剤が多用され

また、ラジカル重合開始剤としては、ベンゾイルパーオキサイド、ジーtertーブチ ルパーオキサイドおよびジクミルパーオキサイドなどの有機過酸化物を使用することがで きる。また、アゾビスイソブチロニトリルにより代表されるジアゾ化合物、過硫酸カリウ ムにより代表される無機過酸化物などの他、レドックス系触媒などを用いることもできる

これらのラジカル重合開始剤は1種のみを用いてもよいし、2種以上を併用することも できる。

#### [0099]

重合停止後、生成した共役ジエン系(共)重合ゴムラテックスから、必要に応じて、水 蒸気蒸留などの方法により未反応の単量体を除去し、共役ジエン系(共)重合ゴムをクラ ムとして凝固させ、これを洗浄し、脱水した後、ドライヤーなどにより乾燥することによ り、(II)共役ジエン系(共)重合ゴムを得ることができる。

また、乳化剤の水溶液と伸展油とを混合し、攪拌などにより伸展油の乳化物を調製した 後、これを共役ジエン系(共)重合ゴムラテックスに混合し、凝固させることによって油 展ゴムとすることもできる。伸展油としては上記のものを使用することができる。上記油 展ゴムのムーニー粘度  $[ML_{1+4} (100 \mathbb{C})]$  は、好ましくは $20 \sim 150$ であり、特 に好ましくは30~100である。

# [0100]

上記(II)共役ジエン系(共) 重合ゴムを含む上記ゴム成分のムーニー粘度 [ML1+4( 100 ℃)] は、好ましくは20 ~ 200 であり、特に好ましくは30 ~ 150 である。 ムーニー粘度が20未満であると、加硫ゴムの耐摩耗性が低下することがあり、200を 超えると、ゴム組成物の加工性が低下する傾向にある。

## [0101]

また、(II)成分として、スズ原子あるいはケイ素原子を含む(共)重合ゴムを用いる場合 には、有機リチウム化合物および/またはリチウムアミド化合物を開始剤として、共役ジ エンあるいは共役ジエンと芳香族ビニルとを(共)重合したのち、カップリング剤として、 スズ化合物あるいはケイ素化合物を反応させればよい。

ここで、スズ化合物としては、(I)(共)重合ゴムのカップリング剤として用いられる上 記(g)スズ化合物が、また、ケイ素化合物としては、同様に、(I)(共)重合ゴムに カップリング剤として用いられる上記(d)ケイ素化合物が挙げられる。

これらのスズ化合物および/またはケイ素化合物は、(II)(共)重合ゴム中にスズ原子お よび/またはケイ素原子換算で、 $50\sim600$ ppm、好ましくは $100\sim500$ ppm 程度となる量、使用される。また、スズ化合物および/またはケイ素化合物は、リビング 重合体鎖に対して、 $0.1\sim1.0$ 当量、好ましくは $0.2\sim0.6$ 当量を反応させるこ とが好ましい。

# $[0 \ 1 \ 0 \ 2]$

以上の(I)成分と(II) 成分の配合割合は、(I)成分が $0.5 \sim 35重量%、好ましくは$  $1 \sim 30$  重量%、(II)成分が99.5 ~65 重量%、好ましくは99~70 重量%[た だし、(I)+(II)=100重量%]である。(I)成分が0.5重量%未満では、加工性の改 良効果が見られないことがある。、一方、35重量%を超えると加硫ゴムの耐摩耗性が低 下することがある。

# [0103]

#### 油展:

なお、本発明に用いられる(I)~(II)成分には、芳香族系プロセスオイル、ナフテン 系プロセスオイルなどの伸展油や重量平均分子量が15万以下の液状ポリマーを添加する ことで、ムーニー粘度を下げて、加工上問題なく使用できるようにすることもできる。

用いられる伸展油としては、ジエン系ゴムに通常用いられる伸展油や軟化剤であれば特 に制限されないが、鉱物油系の伸展油が好ましく用いられる。一般的に、鉱物油の伸展油 は、芳香族系オイル、脂環族系オイル、および脂肪族系オイルの混合物であり、これらの 量割合によって芳香族系、脂環族系、脂肪族系と分類されており、いずれのものも使用す ることができる。なかでも、粘度比重恒数(V. G. C. 値)が $0.900\sim1.049$ の 芳香族系鉱物油(アロマティックオイル)および0.800~0.899の脂肪族系鉱物油 (ナフテニックオイル) が、低ヒステリシスロス性/ウェットスキッド抵抗の点から好ま しく用いられる。

# [0104]

なお、本発明では、(I)および/または(II)成分の製造時または製造後に伸展油を添加 して油展ゴムとしたのち、充填材(シリカおよび/またはカーボンブラック)を配合して もよく、あるいは、(I)~(II)成分と充填材をブレンドしたのち、伸展油を配合して よい。好ましくは、前者である。

また、本発明の油展ゴム組成物における油展量は、ゴム成分である(I)~(II)成分の 合計量100重量部に対し、伸展油10~50重量部、好ましくは15~45重量部であ る。伸展油が10重量部未満では、添加した効果が見られない場合があり、一方、50重 量部を超えると、破壊強度が低下する。

# [0105]

#### 充填材:

また、本発明のゴム組成物には、充填材を配合することが好ましい。

本発明のゴム組成物に配合される充填材は、無機化合物であれば特に限定されないが、 例えば、シリカ、カーボンブラック(カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーを 含む)、クレー、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムなどを挙げることができる。中でも 、シリカ、カーボンブラックとシリカとの併用、カーボンーシリカデュアル・フェイズ・ フィラーの使用、またはカーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーとカーボンブラ ックおよび/またはシリカとの併用が好ましい。

そのほか、層状無機化合物を用いることができ、例えば、膨潤性マイカ、モンモリナイ ト、ベントナイト、サポナイト、ヘクトライト、有機変性膨潤性マイカ、有機変性モンモ リナイト、有機変性ベントナイト、有機変性サポナイト、および有機変性ヘクトライトな どが挙げられる。

# [0106]

充填材としては、特に低燃費タイヤ用途においては、シリカの使用が好ましい。シリカ としては、例えば、湿式法シリカ、乾式法シリカ、合成ケイ酸塩系シリカなどを挙げるこ とができる。補強効果の高いのは粒子径の小さいシリカであり、小粒子・高凝集タイプ( 高表面積、高吸油性)のものがゴムへの分散性が良好で、物性および加工性の面で好まし い。シリカの平均粒径は、一次粒子径で、好ましくは、5~60μm、さらに好ましくは 、 $10\sim35\mu$ mである。また、その比表面積(BET法)は、好ましくは、 $45\sim28$  $0 \text{ m}^2/\text{g}$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$   $\sigma$ 

## [0107]

また、充填材として、良好な耐摩耗性、破壊強度を期待するときには、カーボンブラッ クが好適に使用される。カーボンブラックとしては、ファーネス法により製造されたもの であって、窒素吸着比表面積が50~200m²/g、DBP吸油量が80~200m1 /100gのカーボンブラックが好ましく、例えば、FEF, HAF, ISAF, SAF クラスなどのものを挙げることができる。中でも、高凝集タイプのものが好ましい。

# [0108]

また、カーボンブラックとシリカとを併用して配合することも可能である。充填材とし て、カーボンブラックとシリカを併用することにより、これら補強作用のある充填材が、 ゴムに均一に微分散し、ロール加工性、押出性などに優れたものとすることができる。

## [0109]

本発明においては、カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラー(Dual Ph ase Fi11er:カーボンーシリカ二重相フィラー)を単独で、またはカーボンブ ラックおよび/またはシリカと併用して配合することができる。

カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーを配合することにより、それ単独で用 いた場合であっても、カーボンブラックとシリカとを併用したときと同様な優れた利点を 得ることができる。カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーは、カーボンブラッ クの表面に、シリカを化学結合させた、いわゆるシリカ・コーティング・カーボンブラッ クであり、キャボット社から商品名CRX2000,CRX2002,CRX2006と して市販されている。

#### [0110]

本発明では、カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーをそれ以外の充填材と併 用することができる。併用できる充填材としては特に制限はなく、例えば、上述のカーボ ンブラックおよび/またはシリカ、クレー、炭酸カルシウム、炭酸マグネシウムなどを挙 げることができる。中でも、カーボンブラックおよび/またはシリカが好ましい。

#### [0111]

#### ゴム・充填材複合体:

なお、本発明のゴム組成物において、上記充填材を配合する場合には、あらかじめ(I ) (共) 重合ゴムと(II) (共) 重合ゴムの混合ゴム組成物に、充填材を混合した充填材 複合体を調製することが、得られる組成物の均一性や加工性を確保することから好ましい

また、(I)成分と(II)成分の混合重合ゴム溶液に充填材をブレンドしてもよく(湿式 ブレンド法)、あるいは、(I)成分と(II)成分の混合物と充填材とをドライブレンドして もよい(ドライブレンド法)。

# [0112]

ここで、湿式ブレンド法の場合は、例えば、(I)と(II)の共役ジエン系(共)重合 ゴムの混合重合ゴム溶液に、充填材を添加し、スラリー状態で混合する方法を挙げること ができる。

この方法は、操作上、(I)と(II)成分と充填材とを混合する過程を省略することがで き、両者の混合均一性に優れる点から好ましい。重合ゴム溶液に充填材を添加する場合は 、重合の終了後、例えば、末端変性剤の添加後または重合停止剤の添加後が好ましい。有 機溶剤を含む重合ゴム溶液中に、充填材を必要量添加して、スラリー状態でよく混合する (第1工程)。次に、(1)充填材を含む重合ゴムスラリー液中にスチームを吹き込むス チームストリッピング法によってクラムを得るか、あるいは(2)充填材を含む重合ゴム スラリー液をエクストルーダー、デボラチライザーなどの手段により、直接、脱溶剤を行 なって、ゴム・無機化合物複合体と溶剤とを分離する(第2工程)。得られた未乾燥のゴ ム・無機化合物複合体は、必要に応じて、真空乾燥機、熱風乾燥機やロールなどにより乾 燥し(第3工程)、目的とするゴム・充填材複合体を単離することができる。

また、ドライブレンド法の場合は、(I)  $\sim$ (II)共役ジエン(共) 重合ゴムの混合ゴム と充填材とをブレンドして、ゴム・無機化合物複合体を調製することもできる。この場合 、ブレンド方法としては、単軸押し出し機、二軸押し出し機、バンバリー、ロール、ニー ダー、プラストミルなどが採用され、混練温度は50~200℃が好適である。

## [0113]

この場合、充填材の配合量は、(I)と(II)成分を含むゴム成分の合計100重量部 に対し、1~150重量部、好ましくは20~120重量部であり、1重量部未満では、 充填材による改良効果が充分でなく、一方、150重量部を超えると、充填材に対するゴ ムの量が少なすぎて、ゴムー充填材からなる複合体の取り出しが困難となる。

# [0114]

# ゴム組成物の調製:

本発明の(油展)ゴム組成物は、本発明で用いられる(共)重合ゴムである(I)~(II)成 分のほか、他のゴム成分や、充填材などを配合することによって、ゴム組成物として調製 される。

すなわち、本発明のゴム組成物は、本発明の(I)~(II)成分〔油展(共)重合ゴムを含 む〕のほか、天然ゴム、ポリイソプレンゴム、ポリブタジエンゴム、乳化重合スチレンブ タジエンゴムなどの他のゴム成分、シリカやカーボンブラックなどの各種の充填材および 各種配合剤とを、ロール、バンバリーミキサーによって混練りしたのち、硫黄、加硫促進 剤などを添加してゴム組成物とし、拘束板用の制振材のほか、トレッド、サイドウォール 、カーカスなどのタイヤ用ゴムをはじめ、ベルト、その他の防振ゴム、その他の工業用品 に使用することができる。

## [0115]

ここで、本発明のゴム組成物中の (I) ~(II)成分を含むゴム成分と充填材との割合は ,ゴム成分100重量部に対し、充填材が1~150重量部、好ましくは20~120重 量部である。20重量部未満では、充填材によるゴムの改良効果が充分ではなく、一方、 120重量部を超えると、作成した材料が硬くなり過ぎ実用に供し得ない。

#### [0116]

なお、本発明のゴム組成物において、ヒステリシスロス特性を改良する目的で、ゴム成 分100重量部に対し、充填材の少なくとも1重量部、好ましくは5~100重量部のシ リカを配合し、さらにシリカに対しシランカップリング剤を0.5~20重量%配合する ことが望ましい。シリカの配合量が1重量部未満では、ヒステリシスロス特性の改良が充 分でない。

なお、シリカ(カーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーを含む)やシランカッ プリング剤は、本発明の上記ゴム・無機化合物複合体の調製時に配合してもよく、また、 本発明のゴム組成物の調製時に配合してもよい。

# [0117]

ここで、シランカップリング剤は、シリカを充填材に使用する際、その補強効果を高め る目的で用いられる。シランカップリング剤とは、分子中にアルコキシシリル基などのシ リカ表面と反応可能な構成成分とポリスルフィド、メルカプト基、エポキシ基などの、ゴ ム、特に炭素-炭素二重結合と反応可能な構成成分を併せ持った化合物を指す。

シランカップリング剤としては、例えば、ビスー(3ートリエトキシシリルプロピル) テトラスルフィド、ビスー(2ートリエトキシシリルエチル)テトラスルフィド、3ーメ ルカプトプロピルトリメトキシシラン、3-トリエトキシシリルプロピル-N, N-ジメ チルチオカルバモイルテトラスルフィド、3ートリエトキシシリルプロピルベンゾチアゾ ールテトラスルフィドなどを挙げることができる。このようなシランカップリング剤を用 いることにより、シリカ、もしくはカーボンブラックとシリカを併用して充填材に使用し た場合に、またはカーボンーシリカデュアル・フェイズ・フィラーを充填材に使用した場 合に、その補強効果を高めることができる。

## [0118]

なお、本発明のゴム組成物には、加硫剤を、全ゴム成分100重量部に対して、好まし くは0.5~10重量部、さらに好ましくは1~6重量部の範囲で用いることができる。

# [0119]

加硫剤としては、代表的には硫黄を、また、その他に硫黄含有化合物、過酸化物などを 挙げることができる。

# [0120]

また、加硫剤と併用してスルフェンアミド系、グアニジン系、チウラム系などの加硫促 進剤を必要に応じた量用いてもよい。さらに、亜鉛華、加硫助剤、老化防止剤、加工助剤 などを必要に応じた量用いてもよい。

## [0121]

本発明のゴム組成物の混練り方法は、特に限定されないが、充填材にシリカを含む場合 は、シリカによる補強が十分になされ、加硫ゴムの物性をより向上させる目的で、下記方 法で混練りすることもできる。

#### [0122]

本発明のゴム成分(ゴム・無機化合物複合体を含む)、シリカ、シランカップリング剤 、亜鉛華および加硫剤を含有するゴム組成物の混練り方法としては、 (a) (I)~(II)成 分のゴム成分にシリカを配合し、混練りして第1ゴム配合物を調製し、その後、該第1ゴ ム配合物にシランカップリング剤を配合し、混練りして第2ゴム配合物を調製し、次いで 、該第2ゴム配合物に亜鉛華および加硫剤を配合し、混練りする方法、または、(b)(I )~(II)成分のゴム成分にシリカを配合し、混練りして第1ゴム配合物を調製し、その後 、該第1ゴム配合物にシランカップリング剤を配合して混練りし、さらに亜鉛華を配合し 、混練りを継続して第2ゴム配合物を調製し、次いで、該第2ゴム配合物に加硫剤を配合 し、混練りする方法を挙げることができる。

## [0123]

上記混練り方法であれば、ゴム成分(ゴム・無機化合物複合体を含む)とシリカを混練 りする際にシリカカップリング剤が共存しないため、混練り温度を170~180℃程度 まで高めることができ、少ない混練り回数で、シリカを十分に分散させることができる。

#### [0124]

本発明のゴム組成物の各種配合剤は、特に限定されないが、混練り時の加工性改良、あ るいはウェットスキッド特性、低ヒステリシスロス性、耐摩耗性のバランスをさらに向上 させる目的で、下記相溶化剤を混練り時に添加することもできる。

#### [0125]

好ましい相溶化剤は、エポキシ基含有化合物、カルボン酸化合物、カルボン酸エステル 化合物、ケトン化合物、エーテル化合物、アルデヒド化合物、水酸基含有化合物およびア ミノ基含有化合物から選択される有機化合物であるか、またはアルコキシシラン化合物、 シロキサン化合物およびアミノシラン化合物から選択されるシリコーン化合物である。

#### [0126]

相溶化剤の有機化合物の具体例として、下記の化合物が挙げられる。

エポキシ基含有化合物:ブチルグリシジルエーテル、ジグリシジルエーテル、酸化プロ ピレン、ネオペンチルグリコールシグリシジルエーテル、エポキシ樹脂、エポキシ化大豆 油、エポキシ化脂肪酸エステルなど。

カルボン酸化合物:アジピン酸、オクチル酸、メタクリル酸など。

カルボン酸エステル化合物:アクリル酸エステル、アクリル酸ジエチレン、メタクリル 酸エチル、オルト酢酸エステル、アセト酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピル、ジ メチルカーボネート、pーヒドロキシフェニル酢酸、ポリエステル系可塑剤、ステアリン 酸系可塑剤など。

ケトン化合物:メチルシクロヘキサノン、アセチルアセトンなど。

エーテル化合物:イソプロピルエーテル、ジブチルエーテルなど。

アルデヒド化合物:ウンデシレンアルデヒド、デシルアルデヒド、バニリン、3,4-ジメトキシベンズアルデヒド、クミンアルデヒドなど。

アミノ基含有化合物:イソプロピルアミン、ジイソプロピルアミン、トリエチルアミン 3-エトキシプロピルアミン、2-エチルヘキシルアミン、イソプロパノールアミン、 N-エチルエチレンジアミン、エチレンイミン、ヘキサメチレンジアミン、3-ラウリル オキシプロピルアミン、アミノフェノール、アニリン、3ーイソプロポキシアニリン、フ エニレンジアミン、アミノピリジン、N-メチルジエタノールアミン、N-メチルエタノ ールアミン、3-アミノー1-プロパノール、塩酸エチルアミン、塩酸-n-ブチルアミ ンなど。

水酸基含有化合物:イソプロピルアルコール、ブタノール、オクタノール、オクタンジ オール、エチレングリコール、メチルシクロヘキサノール、2-メルカプトエタノール、 3-メチル-3-メトキシ-1-ブタノール、3-メチル-1,5-ペンタンジオール、 1-オクタデカノール、ジエチレングリコール、ブチレングリコール、ジブチレングリコ ール、トリエチレングリコールなど。

なかでも、エポキシ基含有化合物、アミノ基含有化合物、水酸基含有化合物が好ましい

## [0127]

相溶化剤のシリコーン化合物の具体例としては、

アルコキシシラン化合物:トリメチルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、ジ メチルジメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチルトリフェノキシシラン、テ トラエトキシシラン、メチルジエトキシシラン、ビニルトリメトキシシランなど。

シロキサン化合物:ジメチルシロキサンオリゴマー、シリコーンオイル、アミノ変性シ リコーンオイル、エポキシ変性シリコーンオイル、カルボキシル変性シリコーンオイル、 ポリエーテル変性シリコーンオイル、アルキル変性シリコーンオイル、高級脂肪酸エステ ル変性シリコーンオイル、高級アルコキシ変性シリコーンオイル、高級脂肪酸含有シリコ ーンオイルなど。

アミノシラン化合物:ヘキサメチルジシラザン、ノナメチルトリシラザン、アニリトリ メチルシラン、ビス(ジメチルアミノ)ジメチルシラン、ビス(ジエチルアミノ)ジメチ ルシラン、トリエチルアミノシランなど、なかでもシラザン化合物、ビス(ジメチルアミ ノ) ジメチルシランが好ましい。

#### 【実施例】

## [0128]

以下、実施例によって本発明をさらに詳しく説明するが、これらの実施例は本発明の範 囲を限定するものではない。実施例中、部および%は特に断らない限り、重量基準である

実施例中の各種の測定は下記の方法に拠って行った。

(1) 共役ジエン部分のビニル結合含量 赤外吸収スペクトル法(モレロ法)によって求めた。 (2) スチレン成分含量

赤外吸収スペクトル法により、検量線を作製し求めた。

(3) 重量平均分子量(Mw)

ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC)(ウオーターズ社製、244型) を用いて、重量平均分子量(Mw)をポリスチレン換算で測定した。

(4) ムーニー粘度 (M L 1+4, 1 0 0 ℃)

JIS K6300に準じ、Lローター、予熱1分、ローター作動時間4分、温度10 0℃で測定した。

(5) アミノ基含有量

ロバート・T・キーン、ジェイムズ・S・フリッツ, J. Anal. Chem., 24巻、564ページ(1952年)に記載された「過塩素酸-酢酸溶液を用いた、有機 溶剤中での酸-塩基滴定法」により以下の方法で定量し、求めた。試料を溶解させる溶媒 にはクロロホルムを使用、滴定指示薬にはメチルバイオレットを使用して、あらかじめ濃 度既知のトリーnーオクチルアミン溶液により作成した検量線により定量した。

(6) アルコキシシリル基含量

共重合ゴムをトルエンに溶解し、メタノールで再沈殿精製を2回行い、真空乾燥後、赤 外吸収スペクトルにより、Si-C結合に起因する1,  $160cm^{-1}$ 付近の吸収量にによ り作成した検量線から定量した。

## [0129]

(7) 加硫物の物性評価

原料ゴムを用い、表4に示す配合処方に従って、250ccラボプラストミルで混練り したのち、145℃で所定時間、加硫を行った加硫物を用いて各種測定を行った。

(イ) tanδ (70°C)

米国レオメトリックス社製の動的スペクトロメーターを使用し、引張動歪1%、周波数 10Hz、70℃の条件で測定した。指数で表示し、数値が大きいほど、転がり抵抗が小 さく、良好である。

(ロ) 動的摩擦抵抗値 (μ)

ダイナミック・フリクション・テスター(日邦産業社製DFテスター)を用い、AST M E-1911-98に準じ、時速5 K m / 時間での $\mu$  を測定した。指数で表示し、数 値が大きいほど、ウエットグリップが大きく、良好である。

(ハ) 耐摩耗性 (ランボーン摩耗指数)

ランボーン型摩耗試験機を用い、スリップ率が25%の摩耗量で表し、また測定温度は 室温とした。指数が大きいほど、耐摩耗性は良好である。

(二) 配合ゴムのムーニー粘度 (M L<sub>1+4</sub>, 1 0 0 ℃)

JIS K6300に準じ、Lローター、予熱1分、ローター作動時間4分、温度100 ℃で測定した。数値が小さいほど、加工性が良好である。

## [0130]

参考例1 (共重合ゴムAの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン41.3g、スチレン125g、1,3-ブタジエン365g、 ジビニルベンゼン 0. 05 gを仕込んだ。反応器内容物の温度を 20℃に調整した後、 n ーブチルリチウム358mgを添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高 温度は87℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、N, N – ビス (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン1,720mgを加えて15分間反応を行い、2,6-ジーtertーブチルーpークレ ゾールを添加し、共重合ゴムAの溶液を得た。

#### [0131]

参考例2 (共重合ゴムBの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50

0g、テトラヒドロフラン9.3g、スチレン50g、1,3ーブタジエン440gを仕込 んだ。反応器内容物の温度を20℃に調整した後、n-ブチルリチウム358mgを添加 して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は87℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、四塩化スズ725mgを加えて15分間反応を行い、2,6-ジ-ter tーブチルーpークレゾールを添加し、共重合ゴムBの溶液を得た。

# [0132]

参考例3 (共重合ゴムCの合成)

窒素置換された内容積16リットルのオートクレーブ反応器に、モノマーとして1,3 -ブタジエンを25.0g/分、スチレンを14.05g/分、溶媒としてシクロヘキサン を237.1g/分、テトラヒドロフランを3.0g/分、nーブチルリチウムを18.6 7 m g/分連続的にチャージし、リアクターの温度は75℃でコントロールした。

1基目の反応器から連続的に重合ゴム溶液を279.2g/分でデスチャージし、これ に、 四塩化ケイ素を13.6mg/分で添加し、2基目の反応器に連続的に導入し反応 を行った。2基目の反応器の出口にてジーtert-ブチル-p-クレゾールをゴム10 0部に対して0.7部添加することで共重合ゴムCの溶液を得た。

#### [0133]

# 【表1】

	参考例1	参考例2	参考例3
共重合ゴム	A	В	С
結合スチレン量(%)	2 5	1 0	3 6
ビニル結合含量(%)	5 6	4 2	4 3
重量平均分子量(万)	2.4	6 9	105
里里十四刀   里(刀)			

# [0134]

参考例4 (共重合ゴムDの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン27g、スチレン216g、1,3ーブタジエン374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、n-ブチルリチウム7.2gを添加 して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は92℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、N, N – ビス (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン44gを加えて15分間反応を行い、2,6-ジーtertーブチルーpークレゾール を添加し、共重合ゴムDの溶液を得た。

# [0135]

参考例 5 (共重合ゴムEの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン 27g、スチレン 216g、1,3-ブタジエン 374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、n-ブチルリチウム1.5gを添加 して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は90℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、N, N – ビス (トリメチルシリル) アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン11.4gを加えて15分間反応を行い、2,6-ジーtertーブチルーpークレゾ ールを添加し、共重合ゴムEの溶液を得た。

# [0136]

参考例6 (共重合ゴムFの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン27g、スチレン216g、1,3ーブタジエン374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、ピペリジン11.8g、nーブチル リチウム15gを添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は88℃ に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3ーブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、メチルトリフェノキシシラン67.8gを加えて15分間反応を行い、2 ,6-ジーtert-ブチルーp-クレゾールを添加し、共重合ゴムFの溶液を得た。

# [0137]

【表2】

	参考例4	参考例 5	参考例 6
共重合ゴム	D	E	F
結合スチレン量(%)	3 6	3 6	3 5
ビニル結合含量(%)	5 0	5 5	4 7
重量平均分子量(万)	0.9	4.3	0.4
アミノ基含量(mmol/kg)	207	4 1	4 4 3
アルコキシシリル基含量(mmol/kg)	198	3 9	423

## [0138]

参考例7 (共重合ゴムGの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン27g、スチレン216g、1,3ーブタジエン374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、n-ブチルリチウム779mgを添 加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は90℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、N, N ービス(トリメチルシリル)アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン21gを加えて15分間反応を行い、2,6-ジーtert-ブチルーp-クレゾール を添加し、共重合ゴムGの溶液を得た。

#### [0139]

参考例8 (共重合ゴムHの合成)

窒素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン27g、スチレン216g、1,3ーブタジエン374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、n-ブチルリチウム1.5gを添加 して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は90℃に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3ーブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、メチルトリフェノキシシラン6.7gを加えて15分間反応を行い、2, 6-ジーtertーブチルーpークレゾールを添加し、共重合ゴムHの溶液を得た。

#### [0140]

参考例 9 (共重合ゴム I の合成)

素置換された内容積5リットルのオートクレーブ反応器に、シクロヘキサン2,50 0g、テトラヒドロフラン27g、スチレン216g、1,3ーブタジエン374gを仕 込んだ。反応器内容物の温度を10℃に調整した後、ピペリジン11.8g、nーブチル リチウム 1 5 gを添加して重合を開始した。重合は断熱条件で実施し、最高温度は 8 8 ℃ に達した。

重合転化率が99%に達した時点で、1,3-ブタジエン10gを追加し、さらに5分 重合させた後、メタノール20gを加えて15分間反応を行い、2,6ージーtertー ブチルーpークレゾールを添加し、共重合ゴムIの溶液を得た。

# [0141]【表3】

	参考例7	参考例8	参考例 9
共重合ゴム	G	Н	I
結合スチレン量(%)	3 6	3 6	3 6
ビニル結合含量(%)	5 1	5 4	5 6
重量平均分子量(万)	1 0	4. 1	4.0.
アミノ基含量 (mmol/kg)	1 8	0	0
アルコキシシリル基含量(mmol/kg)	18	4 0	0

#### [0142]

#### 実施例1

重合ゴムCの溶液を固形分換算で95g、重合ゴムDの溶液を固形分換算で5gとなる ように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロール でゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方に より調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0143]

#### 実施例2

重合ゴムCの溶液を固形分換算で99g、重合ゴムFの溶液を固形分換算で1gとなる ように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロール でゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方に より調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

# [0144]

## 実施例3

重合ゴムCの溶液を固形分換算で70g、重合ゴムFの溶液を固形分換算で30gとな るように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロー ルでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方 により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0145]

#### 実施例4

重合ゴムBの溶液を固形分換算で95g、重合ゴムDの溶液を固形分換算で5gとなる ように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロール でゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方に より調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0146]

#### 実施例 5

重合ゴムAの溶液を固形分換算で90g、重合ゴムEの溶液を固形分換算で10gとな るように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロー ルでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方 により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

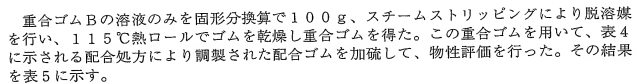
# [0147]

#### 実施例 6

重合ゴムCの溶液を固形分換算で95g、重合ゴムDの溶液を固形分換算で3gとなる ように各溶液を混合し、さらに伸展油(富士興産社製T-DAE)を20g加え、スチー ムストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロールでゴムを乾燥しゴム組成物を得 た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方により調製された配合ゴムを加硫 して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0148]

#### 比較例1



#### [0149]

#### 比較例 2

重合ゴムCの溶液を固形分換算で95g、重合ゴムGの溶液を固形分換算で5gとなるように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115  $\mathbb{C}$ 熱ロールでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0150]

## 比較例3

重合ゴムBの溶液を固形分換算で62g、重合ゴムEの溶液を固形分換算で38gとなるように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115℃熱ロールでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4に示される配合処方により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5に示す。

#### [0151]

#### 比較例4

重合ゴムAの溶液を固形分換算で90g、重合ゴムIの溶液を固形分換算で10gとなるように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115 C熱ロールでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4 に示される配合処方により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5 に示す。

#### [0152]

#### 比較例 5

重合ゴムBの溶液を固形分換算で90g、重合ゴムHの溶液を固形分換算で10gとなるように各溶液を混合し、スチームストリッピングにより脱溶媒を行い、115  $\mathbb{C}$ 熱ロールでゴムを乾燥しゴム組成物を得た。このゴム組成物を用いて、表4 に示される配合処方により調製された配合ゴムを加硫して、物性評価を行った。その結果を表5 に示す。

#### [0153]

#### 【表4】

配合成分	部
ブタジエンゴム (1)	3 0
ゴム組成物または重合ゴム (2)	7 0
芳香族伸展油 (3)	37.5
シリカ (4)	6 0
カーボンブラック (5)	1 5
シランカップリング剤 (6)	3
ステアリン酸	2
酸化亜鉛	3
老化防止剤 (7)	1
2	1.0
7-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11	1. 5
加硫促進剤 (9)	1. 5
硫黄	1.0

## [0154]

#### (表4の説明)

- (1) JSR社製 BR01
- (2) 油展されているときは伸展油を除いた重合ゴムの量
- (3) 富士興産社製 T-DAE
- (4) 日本シリカ社製 ニプシールAQ

- (5) 東海カーボン社製 シーストKH
- (6) デグサ社製 Si69

物質名:ビス(3ートリエトキシシリルプロピル)テトラスルフィド

- (7) 大内新興化学工業社製 ノクラック810NA 物質名:NーフェニルーN'ーイソプロピルーpーフェニレンジアミン
- (8) 大内新興化学工業社製 ノクセラーCZ 物質名:N-シクロヘキサン-2-ベンゾチアゾールスルフェンアミド
- (9) 大内新興化学工業社製 ノクセラーD 物質名:ジフェニルグアニジン

# [0155]

# 【表 5】

	配合ゴム ムーニー粘度	μ (指数)	7 0 ℃tan δ (指数)	耐摩耗性 (指数)
	(ML <sub>1+4</sub> ,100℃)			
実施例1	8 1	1 2 8	1 2 0	98
実施例2	9 2	115	108	9 5
実施例3	8 5	1 2 5	1 1 8	100
実施例4	4 6	1 1 0	1 3 5	105
実施例 5	6 2	139	1 1 9	9 2
実施例6	8 2	1 2 5	1 2 3	101
比較例1	5 0	100	1 0 0	100
比較例2	9 3	1 1 0	100	9 0
比較例3	4 0	123	1 1 2	7 9
比較例4	6 1	110	7 4	6 5
比較例5	4 6	104	103	9 4

# 【産業上の利用可能性】

# [0156]

本発明のゴム組成物は、加工性に優れるとともに、加硫処理を施して加硫ゴムとしたと きに、低ヒステリシスロス性に優れ、破壊強度が良好であり、さらに低動倍率かつ高 t a nδであるので、低燃費用タイヤ、大型タイヤ、高性能タイヤのトレッド用材料のほか、 防振材としても有用である。



# 【書類名】要約書

【要約】

【課題】未加硫配合ゴムの加工性に優れ、加硫ゴムの耐摩耗性、耐ウエットスキッド性に優れ、転がり抵抗が小であり、タイヤ用途、特に低燃費性かつ安全性重視のタイヤトレッド用として有用なゴム組成物を得る。

【解決手段】(I)重合体鎖に、アミノ基とアルコキシシリル基を有し、重量平均分子量が 1,000~90,000である共役ジエン系(共)重合ゴム0.5~35重量%、および(II)上記(I)成分以外で、重量平均分子量が100,000~2,000,000である共役ジエン系(共)重合ゴム99.5~65重量%[ただし、(I)+(II)=100重量%]とを主成分とするゴム組成物。

【選択図】なし



特願2004-058614

出願人履歴情報

識別番号

[000004178]

1. 変更年月日

2003年 9月 1日

[変更理由]

名称変更

住所

東京都中央区築地五丁目6番10号

氏 名

J S R 株式会社